PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-147289

(43) Date of publication of application: 06.06.1990

(51)Int.CI.

B41M 5/26 G11B 7/24

(21)Application number: 63-301176

(71)Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD

(22)Date of filing: 2

29.11.1988

(72)Inventor: KIMURA KUNIO

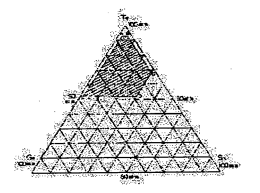
ONO EIJI

(54) OPTICAL DATA RECORDING MEMBER

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an excellent optical data recording member excellent in the repeating characteristics of recording and erasure, stable to heat and humidity and sufficiently susceptible to blackening and whitening by semiconductor laser power by providing a TeGeSnSb type composition characterized by that the atomic number ration of Te, Ge and Sn is within a specific region and the concn. of Sb is of specific percentage.

and the conch. of Sb is of specific percentage. CONSTITUTION: An optical data recording member is provided with a composi tion of n=5-40at% when the atomic number ratio of e, Ge and Sn is within a region surrounded by points A (Te93Ge5Sn2), B(Te93Ge2Sn5), C(Te68Ge2Sn3θ), D(Te52Ge18Sn3θ) and E(Te52Ge46Sn2) and the conch. (at% of Sb is represented by (TexGeySnz)mSbh. Sb is added to the composition of Te-Ge-Sn to fix exces sive Te as a compound. Sb forms a compound along with Te and the m.p. of said compound is 622° C(Sb2Te3) at th max. This temp. is lower by 200° C or more than that of Te-Ge or Te-Sn. Therefore, excessive Te can be fixed as a compound without raising the m.p. of the film based on Te.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office



®日本国特許庁(JP)

① 特 許 出 顋 公 閉

② 公開特許公報(A) 平2-147289

®Int. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号

Α

❸公開 平成2年(1990)6月6日

B 41 M 5/26 G 11 B 7/24

8120-5D 6715-2H

5715-2H B 41 M 5/26

X

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全8頁)

@特 顧 昭63-301176

20出 顧 昭63(1988)11月29日

烟発 明 者 木 村

邦 夫

€₩.

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内

⑩発 明 者 大 野

の出 -

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内

願 人 松下電器産業株式会社

大阪府門真市大字門真1006番地

個代 理 人 弁理士 栗野 重孝 外1名

- 2、 特許請求の範囲
- (1) Te, Ge, Snの原子数比が第1図のA(Tee, Ge, Snz, B(Tee, Gez Snz, C(Tee, Gez Snz, E), D(Tee, Gez Snz, E(Tee, Gez Snz, E) 点で囲まれる領域内にあって、Sbの濃度(a 1 %)が(Tex Ge, Snz)。Sboで表わした場合、n ≈ 5 ~ 4 0 a 1 %であることを特徴とする光学情報記録部
 材。
- (2) Te, Ge, Snの原子数比が第二図の f(Tes2GesSns), G(Tes2GesSns), H(TessGezSnze), H(TessGezSnze), H(TessGezSnze), H(TessGezSnze) 点で囲まれる領域内にあって、 Sbの濃度nの値が10~35ak%であることを特徴とする請求項1記載の光学情報記録部 材。
- (3) Te, Ge, Snの原子数比が第二図の H(TemaGeaSn2a),J(TemaGelaSn2a),K(TemaGe2a Sna)L(Te52Ge4sSna),M(Te52Ge1aSn2a)点で囲ま

れる領域内にあって、Sbの濃度nの値が5~ 25a 1%であることを特徴とする請求項1記 数の光学情報記録部材。

3、 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は光、 独などを用いて高速にかつ高密度 に情報を記録、 消去、 再生可能な光学情報記録部 材に関するものである。

従来の技術

近年、情報量の増大化や、記録、再生の高速化あるいは、高密度化に伴い、レーザ光線を利用した光ディスクが注目されている。光ディスクには一度だけ記録可能な追記型と呼ばれる媒体と記録した信号を随時消去して何度も記録可能なお検え型媒体がある。追記型光ディスクには、記録信号を穴空き状態として、再生するものや、凹凸を生成させて详生するものがある。 音換え可能なものとしてはカルコゲン化物を用いる試みがあり、T c - G e を初めとして、これにAs.S,Si、Se,Sb,Biなどを添加した例が知られてい

る.

これに対し、本発明者等は先に、Te-TeO2のような酸化物を含んだ系の相転移による反射率変化を信号として検出する方法を提案した。更に、相転移を利用した習換え可能な光ディスクとしてTe-TeO2に対し、各種の元素(Sn、Ge、Bi、In。Pb、Tl、Seなど)を添加した例が見受けられる。これらの記録部材の特徴は、C/Nが高く、耐湿性に対しても優れるという特徴を有している。

発明が解決しようとする課題

しかし、カルコゲン化物より成る書換え可能な情報記録部材は、一般的に記録、消去の繰り返しに対する安定性に劣るといった特徴を有する。この理由はTe, Ceとその他の添加成分が、数度の繰り返しによって記録膜成分が相分離を生異のしまい初期と繰り返しては関の機成成分が異なってしまうことに起因しているものと思われる。 普換え可能な光ディスクでは、未記録状態を非晶質とし、記録状態を結晶とする方法がとられる。

て、 T e, G e, S n の原子数比が第1 図の A, B, C, D, E の点を結んだ領域内にあるとともに、S b 濃度が 5 ~ 4 O a t %である組成を備えることを特徴とする。

作用

本発明は、上述した従来組成Te-Ge-SnにSbを添加して過剰のTeを化合物として固定することにある。SbはTeと化合物を形成し、 融点が最も高い場合でもG22℃(Sb2Te3) である。この温度は他のTe-Ge, Te-Snなどと比較しても200℃以上も低い。従って、 Sbの添加はTeを母材とする膜の融点を上昇させることなりに過剰なTeを化合物として固定することが可能となる。

実施例

以下に、本発明の実施例を図面を参照して説明する。

本発明は、Te-Ge-Sn-Sbより構成される組成を含む記録媒体である。本発明において、Teは他の元素と結合した状態で記録前後で光学

本発明は、このようなカルコゲン化物よりなる従来組成の課題を克服したもので、 記録膜組成としてTeGeSnSbを含む光学情報記録媒体を提供することを目的とするものである。

課題を解決するための手段

本発明は、TeGeSnSb系の組成物であっ

的濃度変化を呈する母材である。 GeはTeとの 濃度比によって非晶質と結晶間の転移速度を支配 する。すなわち、Ge濃度が低い領域では(Te とGeのみの場合は、Geが50al%以下)非 品質として安定に存在させるが、濃度が高くなる と結晶質状態としての方がより安定となるため。 一旦結晶質となったものを非晶質化させることが 困難となる。 本発明のG e 濃度は50 a t %以下 であるので、 Ceは膜の非晶質性を増大させるこ とに寄与する。 Snの役割は、Ceと同様ではあ るがSnがTeとで非晶質性を増大させる領域は 挟く、本発明の範囲ではむしろ、結晶化を促進す る。すなわち、GeとSnはTeに対しての作用 は似ているが、Teとの濃度比によって、 非品質 性が増大したり、結晶質性が増大したりする。 CeとSnの濃度が高くなると、膜は結晶質とし て安定になるため、 非品質から結晶質への転移は 容易となるが、逆は困难となる。したがって、こ

うした材料は追記型材料となる。 しかし、こうした材料でもレーザパワーが強く、腹を充分に溶験

させることが可能であれば、 書換え可能なディスクとして使用することが可能である。 現在、 我々が実用上人手できる半導体レーザは波及が 830 n m程度では最大 40 m W程度であり、Te、 Ce、 Snの最論に近い組成(Ce Te; 7-90 ℃、 Sn Te; 725 ℃)を溶融させることは困難である。 Te - Ge - Sn 系で記録、 消去が可能な領域は Te が非常に多い領域(80 a 1 %以上)にあるが、 この領域の組成は転移温度が低く、 熟的に不安定であること、 Te が過剰であるため、繰りによってTeとGe Te あるいは Sn Te に記録膜が相分離を生じ易いなどの欠点を有している。

本発明のSbはこの過剰のTeをSbとTeの化合物として安定化させる働きを有する。SbはTeとの合金系ではTeが60at%以上では、融点が622で以下でSbを添加してもTeの融点が451でなのでそれほど融点を上昇させることはない。そのため、Sbを添加した膜は現行の半導体レーザバワーでも充分に溶融させることが

本発明は上記Te-Ge-Snの三元系のAB CDE点で囲まれた範囲内にあって、 かつSb鴻 度が式(Te-GeySnz)。Sbnで表わした場合、 nの値として5~40at%の範囲内にある。 線 ABより多い場合、必然的にGe温度は少なくな り非晶質化が困難となる。 また、Ge,Sn濃度 が低いため非品質から結晶質への転移温度も低い。 線BCよりGeが低い場合も、線ABよりTeが 多い場合と同様に転移温度が低い。 また結晶質か ら非晶質への転移に対する傾向は、 Teが多い場 合よりも容易である。 しかし、 実用的な観点から は、不十分である。線CDよりSn濃度が多い場 合、Snの添加は結晶質化を促進するので、 非晶 質化が困難となる。また、非晶質から結晶質への 転移温度も低く、 熱的な安定性に乏しい。 練DR よりTeが少ない場合、この領域は、TeとGe, Snが化学量論に近い組成で結晶,GeTe, SnTeを形成するので非晶質化が困难となる。 また、この領域では過剰なTeがほとんど存在し ないので添加するSb濃度も少ない。 逆に言えば、

できる。 然的に不安定な過剰なTeをSb₂Teュとして化合物を形成しているため、 熱的に安定で、 かつ記録、消去の繰り返しによっても相分離を生することなく長期に亘って安定な膜となる。

Sbの添加量は、Ge、Snと結合した残りの過剰Teを固定化するので必要なSb濃度はTe ノ(Ge+Sn)の量に支配される。すなわち、 Te濃度が高い領域ではSb濃度は高い。

第1図に本発明のTe-Ge-Sn-Sbより 構成される記録組成の遵正範囲を示した。 図は Te-Ge-Snより構成されているがSb濃度 は第1図に示されたTe-Ge-Sn組成に対し、 5~40at%である(Sb濃度は(TeェGe, Snェ)。Sb。で示した場合のnに相当)。

第1図において各点は以下の組成である。

A点 TessGesSn2 (at%)

Ba TegaGezSns

C点 TessGe2Sn38

D点 TesaGesaSnsa

E点 Tes2Ge48Sn2

S b の添加量も少ない。 したがって、 この領域は 非品質化が開発となる。

線EAよりSnが少ない領域では、非晶質として安定であるので結晶質化が困難である。ただしこの傾向はEA採上のTeとGeの比によって支配され、Teが多いほど結晶化が容易で、Te濃度が70at%付近が最も結晶化が困難となり、Teが50at%付近で、再び結晶化が容易となる。この理由はTeとGeが非晶質として、より安定な化合物GeTe₂を形成するためで、Te濃度が70at%付近では、全体的に結晶質化が困難である。

以上述べた理由により、本発明は、第1図においてなA~B~C~D~Eで囲まれた範囲内に限定される。すなわち、この領域内のTe~Ge~SnにSbを5~40at%添加した場合、実用上、結晶質と非晶質の可逆性を利用して、情報の記録、消去が可能となる。

次に、第2国の実施例について述べる。

第2図は、第1図と同様にTe-Ge-Snと

S b よりなる本発明の組成範囲を示したもので第 1 図より、より実用的な組成範囲を示してある。 第2図において各点の組成を以下に示す。

F点 TearCesSna (at%)

CA TessGesSns

H点 TessGe3Sn29

I点 TeraGe23Sn3

J点 TeraGe23Sn3

このF-G-H-J点で囲まれた領域における S b.濃度は 1 0 ~ 3 5 a t % である (S b 濃度は (T e * G e * S n *) * S b * で示した場合の n に相 当)。

на ТеввСезSuzs

J点 T e 74 G e 23 S n 3

K点 TessGezsSn3

LA TeszGe45Sn3

M点 TeszGeisSnzs

このH-J-K-L-M点で囲まれた領域に於けるSb濃度は5~25at%である。

まず第2図の上段点FGHIで囲まれた領域の

領域に比べ期待できない。しかし、Sbなしの Te‐Ce‐Sn系に比べると非晶質化は容易で ある。JKLM点で囲まれた領域の特徴は、転移 温度が高く、熱的に安定であること。GeTe。 SnTeの最論に近い組成なので結晶化が容易で 非品質化が困难なことであるが、半導体レーザを 高出力なものを用いれば、非晶質化は容易となる。 点1JKで囲まれた部分は安定な非晶質状態の GeTezが存在する領域で結晶化が困難である。 以上述べた理由により、本発明のTe‐Ge‐ Sn-Sbの最週組成は限定される。

次に、本発明による光学的情報記録部材の製法について述べる。第3図は、本発明の記録層を用いて構成した光ディスクの断面の模式図である。図において 1、5は基板を装わしており、材質はポリカーボネート、アクリル樹脂、ガラス、ポリエステルなどの透明な基材を用いることが可能である。2、4は保護層で、種々の酸化物、硫化物を用いることができる。この保護層2、4は品録膜3の記録、消去の繰り返しによる基材の

次に、HJKLM点で囲まれた領域について述べる。この領域の結晶転移温度は140℃~23 0℃程度である。

前述したように、この領域は過剰のTeが少ない領域でSbの添加効果はFCH1点で囲まれた

無労化を防ぐものであり、 さらに、 記録膜 3 を湿度より保護するものである。 したがって、 保護層の材質、 膜あつは上述した観点より決定される。 記録膜 3 は蒸蓄、 スパッタリング等によって形成される。 蒸蓄で行なう場合は各組成を単独に蒸着可能な4 元蒸蓄機を用いるのが、 均一な膜を形成できるので望ましい。

本発明の記録膜3の膜原は、保護層2、4の光学的特性とのマッチング、すなわち、記録部と未記録部との反射率の差が大きく取れる値とする。

以下、具体的な例で本発明を詳述する。

実施例 I

4元 蒸着が可能な電子ビーム 蒸着機を用いて T c, G e, S n, S b を それぞれのソースから 蒸着した。 用いた 基材は d 8 m m の ガラスで、 蒸 満は真空度が 1 × 1 0 - 5 T o r r. 基材の回転速度が 1 5 0 r p m で行い、 膜厚は 1 0 0 n m と し た。 各 ソースからの 蒸 着速度は記録膜中の T c, G e, S n, S b の原子数の割合を調整するため 変化させた。 第 1 表の 細成の 割合は、 この 基 着の 速度より換算した値であるが、代表的な組成を X 線マイクロアナライザー (XMA) で行なったと ころ、仕込値とほぼ同様の定量結果が得られた。 (以下余白)

No	組成	温度	黒化	白化
Λ	(TesaGesSna)78Sban	115	0	Δ
В	(Te _{9.3} Ge ₂ Sn ₅) _{7.8} Sb _{3.8}	110	Ø	×~∆
С	(TessGezSnam)mzSbm	125	0	Δ
0	(Te ₅₂ Ge ₁₈ Sn ₃₈) ₉₅ Sb ₅	205	Δ	Δ
E	(Tes 2 Ge 4 a Sn 2) a 5 Sb 5	235	0	×~∆
F	(TeacGesSna)7aSbaa	130	Ø	Δ
G	(Te ₈₂ Ge ₃ Sn ₅) ₇₈ Sb ₃₈	125	69	Δ
Н	(Tea • Ge3 Sn29)95 Sb5	140	· 🚳	Δ
L	(Te ₇₄ Ge ₂₃ Sn ₃) ₉₅ Sb ₅	205	Δ	0
1	(TereGereSnee)esSbs	180	Δ	0
ĸ	(Tea • Ge2 • Sn3) • 5 Sb5	195	Δ	0
L	(Te ₅₂ Ge ₄₅ Sn ₃) ₉₂ Sb ₈	230	Ō	0
н	(Tes 2 Ge 1 9 Sn2 9) 9 2 Sb9	210	0	Δ

第 1 表 (つづき)

1	(TeasGe1aSns)72Sb28	135	0	0
2	(TessGesSnis)12Sb28	120	Ø	0
3	(Te ₈₈ Ge; 5Sn38)75Sb ₂₆	155	0	Δ
4	(TeagGeraSnia)75Sb25	145	0~0	0
5	(TeasGesSnis)75Sb25	140	Ø	0
6	(Te75Ge15Sn18)88Sb28	185	0	0
7	(Te ₇₅ Ge ₁₈ Sn ₁₅) ₈₈ Sb ₂₈	170	0	Δ
8	(TeasGe2sSnia)aaSbia	190	Δ	Δ
9	(TeasGetrSnts)osSbts	180	0	Δ
10	(TessGeraSnas)aaSbra	170	©	Δ
11	(Te _{8 6} Ge _{3 2} Sn ₇) _{9 2} Sb ₈	205	0	×~Δ
12	(TesaGe25Sn15)92Sb8	200	0	Δ
13	(TesaGe15Sn25)92Sba	180	0	Δ
14	(TessGeauSnr)asSbs	215	©	×~∆
15	(TessGeseSms)esSbs	210	0	Δ
16	(TessGezeSnos)esSbs	210	0	Δ

したがって、 表中の仕込組成は膜中でも同じと 思われる。

上記製法によって作成された試験片の評価方法 を以下に記す。

「転移温度」

転移温度とは蒸巻直後の非晶質状態の膜が熱によって結晶状態になる、その間始温度を意味する。 測定は、膜の透過率の測定が可能な装置を用い、 ヒータにより試験片の温度を、昇温速度60℃/ minで上昇させた場合の透過率が減少を開始する温 度とした。

転移温度が高いことは、膜が熱的に安定である ことを意味する。

「思化、白化特性」

思化特性とは、非晶質から結晶質への相変化に対しての転移のし易さを示したもので、逆に白化特性は結晶質から非晶質の転移のし易さを示したものである。

測定は、 ø 8 m m のガラス片上の記録膜に、 レンズを用いて、 レーザ光を集光させサンブル片を

移動可能な装置を用いて行なった。レーザ光のスポットは4.5×0.4μm、パルス幅4.00 ns、パワー密度1.0.6 mW/μm²、波長は9.00 nmとした。 黒化特性は、試験片を比較的緩やかに移動させた場合の相変化のし易さ(非晶質から結晶質)を観察し、容易で、かつ未記録部分と記録部分のコントラスト比が充分大きいものを②とした。×は緩やかに移動させても黒化しないものを示す。O、△は②と×の中間に位置する。この定性的な表現において、実用可能な黒化特性は○以上である。

次に、白化特性について述べる。白化特性を観察する場合は、まず記録膜を一旦悪化し、その上で試験片を連やかに移動させ急冷状態を作り、白化(結晶質から非晶質への転移)させる。白化状態がのにのものは移動速度が比較的緩やかでも、白化し、しかも非晶質部分と結晶質部分のコントラス比が大きいものを示し、×は全くの中間に位きする。

	_	
Æ	2	33

Ю	組 成	Sb 濃度 (n)	転移 温度 (C)	黒化 特性	白化 特性	
17		8	110	Δ	0	
18		10	125	0	Δ	
19		15	130	0	0	
20	(TeauGeruSnru).aSbn	20	145	O,~@	0	
4		25	155	0~'⊕	0	
21		30	160	©	0	
22		35	170	0	Ø	
23		37	180	Δ	0	
24	(TeaaGe≥sSnis)aSba	1	195	©	×	
25		3	200	0	×~∆	
26		5	205	0	0	
12		8	210	0	Δ	
27		10.	215	0	Δ	
28		20	225	0	Δ	
29		25	235	Δ	Δ	
30		27	210	×~∆	Δ	

上述した表現によれば、黒化、白化特性とも非常に優れている場合は、◎、◎となるが、実際問題としては、同じ移動速度で、どちらも@となることはありえず、望ましい材料としては、◎、○あるいは◎、△と多少黒化特性が優るものが良い。

第1表に、本発明の範囲で作成した膜の転移温度と、黒化、白化特性の結果を示す。第4図には、 第1表に対応するTe-Ge-Sn系の三角図を 示す。

第1表より明らかなように、本発明の範囲内にあるTe-Ge-Sn-Sb系は黒化特性が×か、白化特性が×であるものはなく、この範囲内にある記録部材は加熱条件によって非晶質状態と結晶質状態を取ることができ、光学的にも情報の書き込み、消去が可能である。

実施例2

実施例1と同様な作成法、評価法でTe-Ce-Sn系にSbを添加した場合の濃度依存性を検討した結果を第2表に示す。

(余白)

第2図に置いてFCHIで囲まれた領域からは 第4図の4で示される(Tesa Geta Snia)点を選択 しHJKLMで囲まれた領域からは、第4図の) 2(Tesa Gezs Snis)を選択した。第2表において Sb濃度とは(Te、Ge、Snェ)。Sb。で表わし た場合、nの値を表わす。

第2表の結果より明らかなように、第2図のFGH1で囲まれた領域にある場合のSb濃度は、10at%から35at%にある場合、悪化、白化特性が○、△より○、◎と良好である。

第2図のHJKLMで囲まれた領域にある場合のSb濃度は5~25al%である。5al%以下(No・24、No・25)は白化せず、 専換え可能な記録部材とはならない。 No・24および25は本発明の範囲外で参考例である。 Sb濃度が25at%以上の場合、No・30は黒化特性が×~△で、 一応黒化が可能ではあるが、 実用性の観点からは使用は困难である。 したがって、 HJKLMで囲まれた領域にある場合のSb濃度は5~25at%である。

実施例 3

基材として、 1・2 t × φ 2 O O m m のポリカーポネート 樹脂 基材を用い、 記録膜として実施例 2 の N o・2 I (Teaa Gera Sna) ra Sbaa の薄膜と N o・2 6 の薄膜を形成して 2 種類の光ディスクを試作し評価した。

各記録薄膜の形成方法は、実施所1と同様であるが、記録膜を形成する前に、耐熱層として2m Sを90m m 蒸着し、記録膜を形成後も180m m 蒸着した。これら2種類のディスクを用いて、記録、消去パワーをそれぞれ8mW, 15mWとし、記録レーザビームは半幅幅でゆ1μm、消去レーザビーム長は、半値幅で約1×15μmの長符つた。なお、記録周波数は2MH2、ディスクの周連は、5m/sである。

No.21のC/Nは55dB, 消去率は53dBであり、No.26のC/Nは50dBで、消去率は49dBであった。

実施例4

実施例3の基材を用いて、実施例1のNo.5の 光ディスクを作成した。耐熱層は2nSを用いた。 膜厚は第一層目の2nSを86nm、記録層を3 0nm、第二層目の2nSを195nmとした。 このディスクのC/Nは56dBで消去率は55 dBであり、実施例5における繰り返し試験を行 なったところ、10万回後のC/Nの低下は-2 dBであった。

発明の効果

本発明によるTe-Ge-Sn-Sb記録膜は、Sbの添加によりTe-Ge-Sn系より結晶化、非晶質化領域が拡大され、かつ記録、消去の繰り返し特性が優れ、消去率の経時変動も少ないという特徴を有する。しかも、熱や湿度に対しても安定であるにもかかわらず、膜の融点が低いので現行の半導体レーザパワーで充分に悪化(消去状態)白化(記録状態)が可能で、実用上極めて優れた光学情報記録部材を提供することができるものである。

4、 図面の簡単な説明

実施例3におけるNo.21の光ディスクを用いて、 寿命試験を80℃、60%RHの条件下で行なっ た。

試験方法は、予め情報を記録しておき、上記条件で保持後のC/Nの劣化、消去率の経時変化をみた。一ヶ月経過後のC/Nの低下は-0.5dBで、消去率の低下は1dBであった。

実施例 5

実施例3において、No.21の光ディスクを、耐熱層として、GeO2とSiCを用い、それぞれレーザ入射光例の腱厚を80nmとして蒸着後、記録膜を形成した。その上に、さらに同様の耐熱層を190nm蒸着して試科とした。これらのディスクのC/NはGeO2を用いた場合で54dB,SiCで52dBで、消去率は各々、48dB,50dBであった。さらに、実施例4の寿命試験を行なったところ、一ヶ月緩過後で、GeO2を用いた場合で、C/Nの低下は-3dB、SiCは-0.8dBであった。

実施例 6

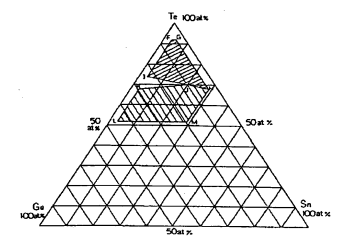
第1図は本発明による光学情報記録部材の組成の範囲を示す組成図、第2関は第1図の組成を、さらに限定した範囲を示す組成図、第3図は本発明の光学情報記録部材の一実施例における構成を示した断面図、第4図は本発明の実施例1、2における各は科の組成を示した組成図である。

1、5・・・ 基板、2、4・・・保護層、3・・・記録膜。 代理人の氏名 弁理士 栗野重孝 ほかし名

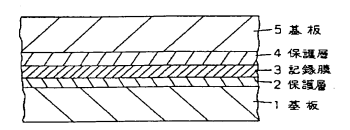
第 1 図

Te IOO at 12

第 2 図



第 3 図



李 4 図

